Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/002700

International filing date: 21 February 2005 (21.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-056401

Filing date: 01 March 2004 (01.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 17 March 2005 (17.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2004年 3月 1日

出願番号 Application Number: 特願2004-056401

[ST. 10/C]:

[JP2004-056401]

出 願 人 Applicant(s):

花王株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 1月 5日





特許願 【書類名】 P04-002200 【整理番号】 平成16年 3月 1日 【提出日】 特許庁長官 殿 【あて先】 CO9K 3/00 【国際特許分類】 【発明者】 花王株式会社研究所内 和歌山県和歌山市湊1334 【住所又は居所】 宮島 哲也 【氏名】 【発明者】 花王株式会社研究所内 和歌山県和歌山市湊1334 【住所又は居所】 井原 毅 【氏名】 【発明者】 花王株式会社研究所内 和歌山県和歌山市湊1334 【住所又は居所】 水島 洋泉 【氏名】 【特許出願人】 000000918 【識別番号】 花王株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 【識別番号】 100078732 【弁理士】 大谷 保 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 003171 【予納台帳番号】 21,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1 【物件名】 図面 1 【物件名】

要約書 1

【物件名】

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

一般式(1)

【化1】

$$\begin{array}{c} R^{5} \\ R^{2} N \\ C = O \\ \begin{pmatrix} CH_{2} \end{pmatrix}_{m} \\ R^{4} N - C \begin{pmatrix} CH_{2} \end{pmatrix}_{n} CH - \begin{pmatrix} CH_{2} \end{pmatrix}_{p} C - N - R^{6} \\ O \\ \end{array}$$

(式中、 R^1 、 R^2 及び R^3 はそれぞれ独立に水素原子又は炭素数 $1\sim3$ のアルキル基であ り、 R^1 、 R^2 及び R^3 の少なくとも一つは水素原子である。 R^4 、 R^5 及び R^6 は、それぞれ 独立にエーテル基、アミド基、エステル基、アミノ基及び水酸基の中から選ばれる少なく とも一種を含んでいてもよい全炭素数6~24の飽和もしくは不飽和の直鎖状又は分岐状 炭化水素基を示し、m、n及びpは、それぞれ独立に $0 \sim 3$ の整数を示す。) で表されるアミド化合物。

【請求項2】

一般式(1)において、mが2、nが0であり、かつpが3である請求項1に記載のア ミド化合物。

【請求項3】

請求項1又は2に記載のアミド化合物を含むゲル化剤。

【請求項4】

油性基材と、請求項3に記載のゲル化剤を含むゲル状組成物。

【書類名】明細書

【発明の名称】アミド化合物

【技術分野】

[0001]

本発明は、新規なアミド化合物及び該アミド化合物を含むゲル化剤とゲル状組成物に関 する。さらに詳しくは、本発明は、化粧品分野などにおける油性基材のゲル化剤などとし て有用な新規なアミド化合物、及び油性基材に対して優れたゲル化能を有し、またゲル強 度が高く透明性の良好なゲル状組成物を得ることができる前記アミド化合物を含むゲル化 剤に関する。

【背景技術】

[0002]

従来、油性基材のゲル化剤としては、12-ヒドロキシステアリン酸、ジベンジリデン -D-ソルビトール等の芳香族アルデヒドと多価アルコールとの縮合物や、N-ラウロイ ルーLーグルタミン酸ジブチルアミドが知られており、この物質をゲル化剤として含む化 粧料が報告されている (例えば、特許文献1参照)。

しかしながら、これらのゲル化剤は、油性基材に対する溶解性が低いという問題を有し ている。そして、これらのゲル化剤を用いて調製したゲル状組成物は溶存状態が悪く不均 一になるため十分なゲル強度を有しておらず、皮膚に塗布するための化粧料としてゲル状 組成物を調製した場合には、剤型がもろく強度面で問題が生じることがあった。また、こ れらゲル化剤と油性基材とを用いて得られるゲル状組成物の外観はいずれも白色であり、 透明性に欠け美的観点からも好ましくない。

[0003]

【特許文献1】特開昭51-19139号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0004]

本発明の第一の目的はゲル化剤として有用な新規なアミド化合物を提供することにあり 、第二の目的は、油性基材に対して優れたゲル化能を有し、また、ゲル強度が高く、透明 性の良好なゲル状組成物を得ることができるゲル化剤を提供することにあり、第三の目的 は上記の特性を有するゲル化剤と油性基材とを含み、ゲル強度が高く、透明性の良好なゲ ル状組成物を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

[0005]

本発明者らは、特定の構造を有するアミド化合物が、油性基材のゲル化剤として前記目 的に適合し得ることを見出した。また、前記アミド化合物と油性基材とから調製されたゲ ル状組成物は、ゲル強度が高く、透明性が良好であること、そして化粧料として使用する ために十分な強度を有しており、スティック形状などに成型した場合にも皮膚への塗布が 容易であることを見出した。

すなわち、本発明は、

(1) 一般式(1)

[0006]

【化1】

$$R^{2} \xrightarrow{R^{5}}$$

$$C = O$$

$$\begin{pmatrix} CH_{2} \end{pmatrix}_{m}$$

$$R^{4} \xrightarrow{N} C \xrightarrow{C} CH_{2} \xrightarrow{n} CH \xrightarrow{C} CH_{2} \xrightarrow{p} C \xrightarrow{N} R^{6}$$

$$O$$

$$(1)$$

[0007]

(式中、 R^1 、 R^2 及び R^3 はそれぞれ独立に水素原子又は炭素数 $1\sim3$ のアルキル基であ り、 R^1 、 R^2 及び R^3 の少なくとも一つは水素原子である。 R^4 、 R^5 及び R^6 は、それぞれ 独立にエーテル基、アミド基、エステル基、アミノ基及び水酸基の中から選ばれる少なく とも一種を含んでいてもよい全炭素数6~24の飽和もしくは不飽和の直鎖状又は分岐状 炭化水素基を示し、m、n及びpは、それぞれ独立に0~3の整数を示す。) で表されるアミド化合物、

- (2) 上記(1)のアミド化合物を含むゲル化剤、及び
- (3)油性基材と、上記(2)のゲル化剤を含むゲル状組成物、 を提供する。

【発明の効果】

[0008]

本発明によれば、化粧品分野などにおける油性基材のゲル化剤などとして有用な新規な アミド化合物、及び該アミド化合物を含み、油性基材に対して優れたゲル化能を有するゲ ル化剤と、ゲル強度が高く、透明性の良好なゲル状組成物を提供することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0009]

本発明のアミド化合物は、前記一般式(1)で表されるアミド化合物であり、この一般 式(1)において、 R^1 、 R^2 及び R^3 は、それぞれ独立に水素原子又は炭素数 $1\sim3$ のア ルキル基であり、 R^1 、 R^2 及びR3ノ少なくとも一つは水素原子であるが、 R^1 、 R^2 及び R^3 のうちの二つ以上が水素原子であることが好ましい。また、前記炭素数 $1 \sim 3$ のアル キル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基が挙げられるが、こ れらの中でメチル基が好ましい。この \mathbb{R}^1 、 \mathbb{R}^2 及び \mathbb{R}^3 は、たがいに同一でも異なってい てもよい。

また、 R^4 、 R^5 及び R^6 は、エーテル基、アミド基、エステル基、アミノ基及び水酸基 の中から選ばれる少なくとも一種を含んでいてもよい全炭素数6~24の飽和もしくは不 飽和の直鎖状又は分岐状炭化水素基を示す。

[0010]

直鎖状飽和炭化水素基としては、例えばヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシ ル、ウンデシル、ドデシル、トリデシル、テトラデシル、ペンタデシル、ヘキサデシル、 ヘプタデシル、オクタデシル、イコシル、ドコシル、テトラコシルなどの基が挙げられる

分岐状飽和炭化水素基としては、分岐の位置は特に限定されず、例えばメチルペンチル 、メチルヘキシル、エチルヘキシル、メチルノニル、ジメチルオクチル、テトラメチルオ クチル、メチルドデシル、ジメチルウンデシル、トリメチルデシル、ヘキシルデシル、メ チルペンタデシル、ジメチルテトラデシル、トリメチルトリデシル、テトラメチルドデシ ル、オクチルドデシル、デシルテトラデシルなどの基が挙げられる。

直鎖状又は分岐状不飽和炭化水素基としては、不飽和結合の位置は特に限定されず、例 えばヘキセニル、オクテニル、デセニル、ドデセニル、テトラデセニル、ヘキサデセニル

、オクタデセニル、イコセニル、ドコセニル、テトラコセニル、メチルペンテニル、メチ ルヘキセニル、エチルヘキセニル、メチルノネニル、ジメチルオクテニル、テトラメチル オクテニルなどの基が挙げられる。

[0011]

水酸基を有する直鎖状又は分岐状飽和炭化水素基としては、水酸基の位置は特に限定さ れず、例えば、ヒドロキシヘキシル、ヒドロキシオクチル、ヒドロキシデシル、ヒドロキ シドデシル、ヒドロキシテトラデシル、ヒドロキシヘキサデシル、ヒドロキシオクタデシ ル、ヒドロキシイコシル、ヒドロキシドコシル、ヒドロキシテトラコシル、ヒドロキシメ チルペンチル、ヒドロキシメチルヘキシル、ヒドロキシエチルヘキシル、ヒドロキシメチ ルノニル、ヒドロキシジメチルオクチル、ヒドロキシテトラメチルオクチルなどの基が挙 げられる。

水酸基を有する直鎖状又は分岐状不飽和炭化水素基としては、水酸基、不飽和結合の位 置は特に限定されず、例えば、ヒドロキシヘキセニル、ヒドロキシオクテニル、ヒドロキ シデセニル、ヒドロキシドデセニル、ヒドロキシテトラデセニル、ヒドロキシヘキサデセ ニル、ヒドロキシオクタデセニル、ヒドロキシイコセニル、ヒドロキシドコセニル、ヒド ロキシテトラコセニル、ヒドロキシメチルペンテニルなどの基が挙げられる。

[0012]

エーテル基を有する炭化水素基としては(エチルヘキシロキシ)エチル、ドデシロキシ エチル、オクタデシロキシエチル、オクタデシロキシプロピル、((オクタデシロキシ) エチロキシ)エチル、オクタデセニロキシプロピルなどの基が挙げられる。

アミド基を有する炭化水素基としては、N-オクタデシロイルアミノエチル、N-ドデシ ロイルアミノプロピル、N-オクタデセニロイルアミノプロピル、N- (2-エチルヘキサ ノイル) アミノエチルなどの基が挙げられる。

エステル基を有する炭化水素基としては、2-ステアロイルオキシエチル基が挙げられ アミノ基を有する炭化水素基としては、N, N-ジオクチルー3-アミノプロピル基が 挙げられる。

これらのうち、 R^4 , R^5 及び R^6 の各々としては、このアミド化合物により形成される ゲルの透明性及び強度の点から炭素数8~24の飽和もしくは不飽和の直鎖状又は分岐状 炭化水素基、及びエーテル基を有する上記炭化水素基、特にオクタデシロキシエチレン、 オクタデシロキシプロピレンが好ましく、さらに炭素数8~22の飽和もしくは不飽和の 直鎖状又は分岐鎖状炭化水素基が好ましい。

前記一般式(1)において、m、n及びpは、それぞれ独立に0~3の整数を示すが、 本発明においては、特に、mが2、nが0であり、かつpが3であるものが好ましい。

[0013]

このような構造を有するアミド化合物の製造方法については、当該構造を有するアミド 化合物が得られる方法であればいずれも使用でき、特に制限はないが、例えば以下に示す 方法により製造することができる。

すなわち、前記一般式(1)で表されるアミド化合物は、一般式(2)

[0014]【化2】

HOOC
$$\left(\begin{array}{c} \text{COOH} \\ \left(\begin{array}{c} \text{CH}_2 \end{array}\right)_{\text{m}} \\ \left(\begin{array}{c} \text{CH}_2 \end{array}\right)_{\text{p}} \text{COOH} \end{array} \right)$$

[0015]

(式中、m、n及びpは、前記と同じである。)

で表されるアルカントリカルボン酸又はその反応性誘導体と、一般式 (3-a)、 (3b) (3-c)

$$R^1$$
 NH $(3-a)$

$$R^2$$
 NH (3-b)

$$\mathbb{R}^3$$
 NH $(3-c)$

[0017]

(式中、 $R^1 \sim R^6$ は、前記と同じである。)

で表されるアミン化合物を反応させることにより、製造することができる。

前記一般式 (3-a)、 (3-b) 及び (3-c) の各々で表される各アミン化合物は 、たがいに同一であっても異なっていてもよいが、少なくとも一つは一級アミンであるこ とが好ましい。

また、前記一般式(2)で表されるアルカントリカルボン酸の反応性誘導体としては、 該アルカントリカルボン酸におけるカルボン酸の少なくとも一部が、低級アルキルエステ ル化、酸ハロゲン化物化又は酸無水物化しているものを挙げることができるが、本発明に おいては、遊離のアルカントリカルボン酸を用いるのが有利である。

[0018]

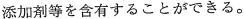
前記一般式(2)で表されるアルカントリカルボン酸と、一般式(3-a)、(3-b)、(3-c)で表されるアミン化合物の使用割合は、本発明のアミド化合物を収率よく 得るためには、上記アミン化合物を、化学量論的量よりも過剰に用いることが好ましく、 上記アルカントリカルボン酸1モルに対し、アミン化合物が、通常3~10モル、好まし くは3~6モルの範囲で用いられる。

反応は、一般に120~220℃の反応温度において行うことができる。反応時間は、 反応温度及び原料のアルカントリカルボン酸やアミン化合物の種類などに左右され、一概 に定めることはできないが、通常1~20時間程度で十分である。

このようにして、一般式 (1) で表される本発明のアミド化合物を得ることができる。

[0019]

本発明のゲル化剤は、前述の本発明のアミド化合物を含むものであるが、それ以外にも 公知の油性基材のゲル化剤を含有できる。その場合、該アミド化合物のゲル化剤の含有量 は少なくとも30質量%の範囲であることが好ましい。なお、公知の油性基材のゲル化剤 としては、12-ヒドロキシステアリン酸、ジベンジリデン-D-ソルビトール等の芳香 族アルデヒドと多価アルコールとの縮合物、特開昭51-19139号公報に開示された N-ラウロイルーLーグルタミン酸ジブチルアミドや、特開昭61-11364号公報に 開示されたポリオキシアルキレン変性オルガノポリシロキサン、特開平3-6283号公 報に開示されたジヒドロラノステロール、特開平11-35826号公報に開示されたア ルコキシアルキルポリシロキサン、特開2002-80599号公報に開示されたアミノ 酸誘導体セグメント含有シロキサンポリマー等のシリコーンのゲル化剤などが挙げられる 。更に、ゲル化剤には、用途及び必要に応じて、水、界面活性剤、水ゲル化剤その他各種



[0020]

上記界面活性剤としては、アニオン性界面活性剤、非イオン性界面活性剤、カチオン性 界面活性剤、又は両性界面活性剤のいずれを用いてもよい。アニオン性界面活性剤として は、例えば、アルキル硫酸塩、アルキルポリアルキレンオキシド硫酸塩、アルキルリン酸 塩エステル、脂肪酸塩、N-長鎖アシルアミノ酸塩、ジアルキルスルホコハク酸エステル 塩、アルキルエーテルカルボン酸塩などを挙げることができる。

非イオン性界面活性剤としては、例えば、アルキルポリアルキレンオキシド、ソルビタ ン脂肪酸エステル、ショ糖脂肪酸エステル、アルキルグルコシド、モノまたはポリグリセ リン脂肪酸エステル、グリセリンアルキルエーテル、アルキルポリアルキレンオキシドグ リセリンエーテル、脂肪酸アルカノールアミド、アルキルアミンオキシドなどを挙げるこ とができる。

[0021]

カチオン性界面活性剤としては、例えば、アルキルアンモニウムクロライド、ジアルキ ルアンモニウムクロライドやそれらの4級アンモニウム塩、ベンザルコニウム塩、脂肪酸 アシルアルギニンエステルなどを挙げることができる。

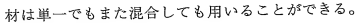
両性界面活性剤としては、例えば、カルボキシベタインなどのベタイン型界面活性剤、 アミノカルボン酸型界面活性剤、イミダゾリン型界面活性剤などを挙げることができる。 水ゲル化剤としては、架橋化ポリカルボン酸塩や疎水化多糖誘導体などが挙げられる。

[0022]

その他の各種添加剤としては、例えば、グリシン、アラニン、セリン、スレオニン、ア ルギニン、グルタミン酸、アスパラギン酸、ロイシン、バリンなどのアミノ酸類;グリセ リン、エチレングリコール、1,3-ブチレングリコール、プロピレングリコールなどの 多価アルコール;ポリグルタミン酸、ポリアスパラギン酸などを含むポリアミノ酸および その塩、ポリエチレングリコール、アラビアゴム類、アルギン酸塩、キサンタンガム、ヒ アルロン酸、ヒアルロン酸塩、キチン、キトサン、水溶性キチン、カルボキシビニルポリ マー、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピル トリメチルアンモニウムクロライド、ポリ塩化ジメチルメチレンピペリジウム、ポリビニ ルピロリドン誘導体四級アンモニウム、カチオン化プロテイン、コラーゲン分解物および その誘導体、アシル化タンパク、ポリグリセリンなどの水溶性高分子化合物;マンニトー ルなどの糖アルコールおよびそのアルキレンオキシド付加物;エタノール、プロパノール などの低級アルコール等が挙げられ、その他、動植物抽出物、核酸、ビタミン、酵素、抗 炎症剤、殺菌剤、防腐剤、抗酸化剤、紫外線吸収剤、キレート剤、制汗剤、顔料、色素、 酸化染料、有機及び無機粉体、pH調整剤、パール化剤、湿潤剤、香料などの添加剤も使 用することができる。

[0023]

本発明のゲル状組成物は、油性基材と、前述の本発明のゲル化剤を含むものであり、こ のような油性基材としては、加熱により、該ゲル化剤を十分に溶解させ、室温に冷却した 際にゲルを形成するものであればよく、特に制限されず、例えばシリコーン油やセチルア ルコール、イソステアリルアルコール、ラウリルアルコール、ヘキサデシルアルコール、 オクチルドデカノール等の高級アルコール;イソステアリン酸、ウンデシレン酸、オレイ ン酸等の脂肪酸;ミリスチン酸ミリスチル、ラウリン酸ヘキシル、オレイン酸デシル、ミ リスチン酸イソプロピル、ジメチルオクタン酸ヘキシルデシル、モノステアリン酸グリセ リン、フタル酸ジエチル、モノステアリン酸エチレングリコール、オキシステアリン酸オ クチル等のエステル類;流動パラフィン、ワセリン、スクワラン、スクワレン等の炭化水 素化合物;ラノリン、還元ラノリン、カルナバロウ等のロウ、ヤシ油、パーム核油、ツバ キ油、ゴマ油、ヒマシ油、オリーブ油等の油脂;ピネン、リモネン、テルピノーレン、ゲ ラニオール、シトロネロール、メントール、シトラール、シトロネラール、バニリン、ウ ンデカラクトン、メチルノニルケトン、プレゴン、ヌートカトン、クマリン、ムスコン、 シクロペンタデカノン、シクロペンタデカノリド等の香料などが挙げられ、これら油性基



[0024]

シリコーン油の例としては、メチルポリシロキサン、高重合メチルポリシロキサン、ポ リオキシエチレン・メチルポリシロキサン共重合体、ポリオキシプロピレン・メチルポリ シロキサン共重合体等のエーテル変性シリコーン、ステアロキシメチルポリシロキサン、 ステアロキシトリメチルシラン、メチルハイドロジェンポリシロキサン、オクタメチルポ リシロキサン、あるいはデカメチルシクロペンタシロキサン、オクタメチルシクロテトラ シロキサン、テトラヒドロテトラメチルシクロテトラシロキサン、メチルシクロポリシロ キサン及びドデカメチルシクロヘキサシロキサン等の環状シリコーン;メチルフェニルポ リシロキサン、トリメチルシロキシケイ酸、アミノエチルアミノプロピルシロキサン・ジ メチルシロキサン共重合体等のアミノ変性シリコーン、シラノール変性ポリシロキサン、 アルコキシ変性ポリシロキサン、脂肪酸変性ポリシロキサン、フッ素変性ポリシロキサン 、エポキシ変性ポリシロキサン、アルコキシ変性ポリシロキサンパーフルオロポリエーテ ル、ポリ酢酸ビニルジメチルポリシロキサン、及びそれらの混合物からなる群より選択さ れるシリコーン油が挙げられる。

これら油性基材のうち、強度及び透明度の観点から、シリコーン油、エステル類、炭化 水素化合物、 油脂、水酸基を持たない上記香料、及びそれらの混合物が好ましい。

[0025]

本発明のゲル状組成物においては、上記本発明のゲル化剤の含有量は、本発明のアミド 化合物として、0.1~10質量%であることが好ましい。また、油性基材の含有量は、 通常10~99.9質量%の範囲で選定される。油性基材の含有量が上記範囲にあれば、 良好なゲル強度を得ることができる。油性基材の好ましい含有量は、20~99質量%で あることが好ましい。

本発明のゲル状組成物の調製方法については特に制限はないが、例えば油性基材とゲル 化剤の混合物を、均一な溶液を形成するまで攪拌しながら、50~180℃程度に加熱し 、その後冷却することにより、本発明のゲル状組成物を調製することができる。

[0026]

このようにして得られた本発明のゲル状組成物は、ゲル強度が高く、透明性が良好であ り、その用途は特に限定されないが、例えば、ゲル状化粧料、パック化粧料、粒状化粧料 などの形態の化粧料として使用することができる。また上記のゲル状組成物を調製した後 、必要に応じて前述の本発明のゲル化剤に使用することのできる添加剤の一種又は二種以 上を添加・混合して均一の組成物として調製することができる。その製造工程は特に限定 されず、当業者が利用可能な混合、攪拌、練合などの汎用の手段を適宜用いることができ る。

【実施例】

[0027]

実施例1 アミド化合物Aの製造

2-エチルヘキシルアミン54.5g、ヘキサン-1,3,6-トリカルボン酸15. 3gを脱水管のついた300mL4つ口丸底フラスコに入れ、窒素気流下150℃で、生 成する水を除去しながら10時間攪拌した。常圧下、150℃で窒素の吹き込みを行い、 更に150℃, 6.7kPaで100gの蒸気を吹き込んで余剰のアミンを留去して、褐 色のガラス状固体としてアミド化合物A(ヘキサン-1,3,6-トリカルボン酸トリー(2 '-エチルヘキシル) アミド) 16gを得た。収率41%。 IRチャートを図1に、4 00MHz ¹H-NMRチャートを図2に示す。なお、IRはKBr錠剤法により、40 0MHz ¹H-NMRは溶媒:CD3OD/CDCl3、内部標準:TMS、温度:50℃ の条件で測定した。以下、同様である。

[0028]

実施例2 アミド化合物Bの製造

ドデシルアミン42.1g、ヘキサン-1,3,6-トリカルボン酸15.0gを脱水 管のついた300mL4つ口丸底フラスコに入れ、窒素気流下160℃で、生成する水を 除去しながら7時間攪拌した。ドデシルアミン12.7gを追加して更に165℃で8時 間熟成を行い、再びドデシルアミン12.7gを追加して165℃で9時間、175℃で 熟成した。再びドデシルアミン12.7gを追加し175℃で8時間熟成した。IRにて カルボン酸 (νC=0(カルホ ン酸) 1720 c m⁻¹) の消失を確認した後、エタノール2 . 5 Lから再結晶、ろ過、乾燥を行い、白色の粉末固体としてアミド化合物B(ヘキサン -1,3,6-トリカルボン酸トリドデシルアミド) 40.1gを得た。収率81%。I Rチャートを図3に、400MHz¹H-NMRチャートを図4に示す。

[0029]

実施例3 アミド化合物 C の製造

オクタデシルアミン111.1g、ヘキサン-1,3,6-トリカルボン酸1.5gを 脱水管のついた300mL4つ口丸底フラスコに入れ、窒素気流下165℃で、生成する 水を除去しながら 1 時間攪拌した。その後 1 6 5 \mathbb{C} 、 4 . 5 時間の熟成中にヘキサンー 1, 3,6-トリカルボン酸13.5gを3回に分けて添加し、更に5時間165℃で熟成 を行なった。IRにてカルボン酸の消失を確認した後、エタノール4L、ヘキサン0.6 Lの混合溶媒から再結晶、ろ過、乾燥を行い、白色の粉末固体としてアミド化合物C(へ キサン-1,3,6-トリカルボン酸トリオクタデシルアミド) 57.1gを得た。収率 85%。IRチャートを図5に、400 MHz^1H-NMR チャートを図6に示す。

[0030]

実施例4 アミド化合物Dの製造

3-オクタデシロキシプロピルアミン67.6gを脱水管のついた300mL4つ口丸 底フラスコに入れ、窒素気流下、180℃のオイルバス中で攪拌昇温した。アミンの融解 後、ヘキサン-1,3,6-トリカルボン酸10.0gを徐々に添加し、160℃で8時 間攪拌した。IRにてカルボン酸の消失を確認後、エタノール1.5Lから再結晶、ろ過 、乾燥を行ない、白色の粉末状固体としてアミド化合物 D (ヘキサンー1,3,6ートリカ ルボン酸トリー (3 'ーオクタデシロキシプロピル) アミド) 46.9gを得た。収率8 9%。IRチャートを図7に、400MHz ¹H-NMRチャートを図8に示す。

[0031]

実施例5 アミド化合物Eの製造

オレイルアミン82.8gを脱水管のついた300mL4つ口丸底フラスコに入れ、窒 素気流下、180℃のオイルバス中で攪拌昇温した。槽内が145℃に達したところでへ キサン-1,3,6-トリカルボン酸15.0gを添加し、150℃で7時間、更にオレ イルアミン27.6gを加えて150℃で4時間攪拌した。IRにてカルボン酸の消失を 確認後、メタノール1Lから再結晶、ろ過、乾燥を行ない、白色の粉末状固体としてアミ ド化合物E (ヘキサン-1,3,6-トリカルボン酸トリオレイルアミド) 40.5 gを得 た。収率61%。IRチャートを図9に、400MHz ¹H-NMRチャートを図10に 示す。

[0032]

実施例6~11

実施例1~5で製造したアミド化合物A~Eそれぞれ0.5gを、表1に示す種類の油 性基材 9.5 gに入れ、140℃のオイルバスで加熱溶解し、室温まで冷却してゲル状組 成物を得た。得られたゲル状組成物のゲル強度を圧縮試験機(カトーテック株式会社 「 KES-G5」)で測定した。アダプターは円柱タイプ、3mmφを用い、試料台速度は 0. 01 c m/sとした。また得られたゲル状組成物の透明度を目視で判断した。これら の結果を表1に示す。

[0033]

比較例1、2

アミド化合物として、12-ヒドロキシステアリン酸(比較例1)及びN-ラウロイル - L - グルタミン酸ジブチルアミド (比較例 2) をそれぞれ 0.5 g、油性基材として表 1に示す種類のものを9.5g用い、実施例6~11と同様にしてゲル状組成物を得、そ のゲル強度を測定すると共に、透明度を目視で判断した。結果を表1に示す。なお、表1

における%は質量%を示す。

[0034]

【表1】

表1

		中核協の	室饰倒7	軍幣倒8	実施例9	実施例10	実施例11	実施例9 実施例10 実施例11 比較例1 比較例2	比較例2
		N N							
	アミド化合物A	5%							
	アニド化合物B		5%						
	アニバナや粒の			5%					
	カルデオクをし				5%				
トルトが						5%	స్టో		
								2%	
	12-ヒドロキシステアリン酸							2	
	N-ラウロイル-L-グルタミン								2%
	報ジブチルアミド								
	分岐炭化水素油	95%	57%	57%	27%			27%	57%
	(ISOSOL400K*)	S							
###	ンクロメチローン		386	38%	38%			38%	38%
田田本名									
	24.51.50					95%			
	プレバン						95%		
	ミリスチン酸イソブロビル								
					0000	2004	9000	0003	0.017
	路库(N/mm ²)	0.028	0.081	0.080	0.023	0.013	0.000	0.00	H WH
	米田库	半透明	透明	透明	半透明	透明	必明	十分發明	个级别
*新日本	*新日本石油化学株式会社製	1 1 T							
· 一 田 米	が七コーニング・シンコーン称以	化白財							

表 1 より、実施例 $6\sim1$ 1 で製造されたゲルは、比較例 1 、 2 のものに比べ、ゲル強度 は同等以上であり、透明度の点で優れていることが分かる。

【産業上の利用可能性】

[0035]

本発明のアミド化合物は、油性基材に対して優れたゲル化能を有し、化粧品分野などに おける油性基材のゲル化剤などとして有用である。また、前記アミド化合物を含む本発明

出証特2004-3119616

のゲル化剤は、ゲル強度が高く、透明性の良好なゲル状組成物を与えることができる。こ のゲル状組成物は、ゲル状化粧料、パック化粧料、粒状化粧料などの形態の化粧料として 使用することができる。

【図面の簡単な説明】

[0036]

【図1】実施例1で得られたアミド化合物AのIRチャートである。

【図2】実施例1で得られたアミド化合物Aの $400MHz^1H-NMR$ チャートである

【図3】実施例2で得られたアミド化合物BのIRチャートである。

【図4】実施例2で得られたアミド化合物Bの400MHz¹H-NMRチャートである

【図5】実施例3で得られたアミド化合物CのIRチャートである。

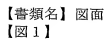
【図6】実施例3で得られたアミド化合物Cの400MHz¹H-NMRチャートである

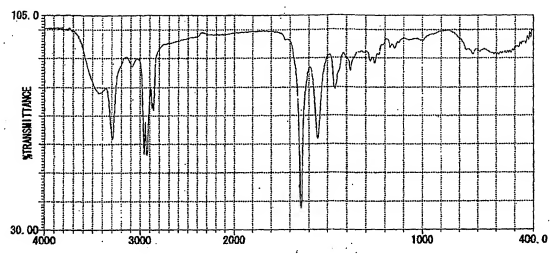
【図7】実施例4で得られたアミド化合物DのIRチャートである。

【図8】 実施例 4 で得られたアミド化合物 D の 4 0 0 MH z ^1H-NMR チャートである

【図9】実施例5で得られたアミド化合物EのIRチャートである。

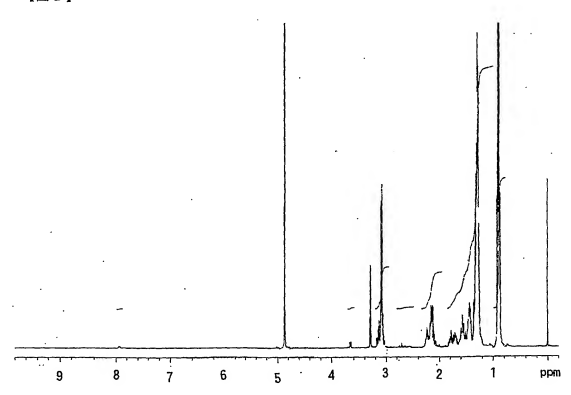
【図10】実施例5で得られたアミド化合物Eの $400\,MHz^1H-NMR$ チャートであ る。



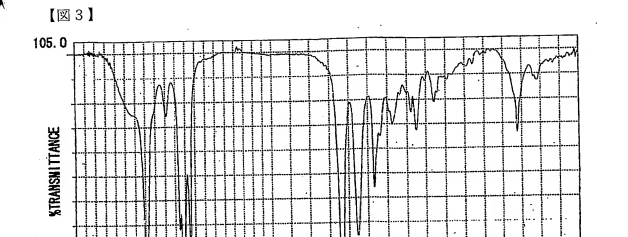


Wavenumbers (cm⁻¹)

【図2】



400.0

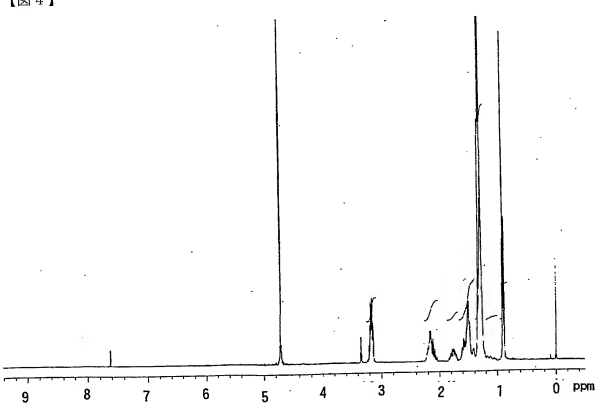


Wavenumbers

2000

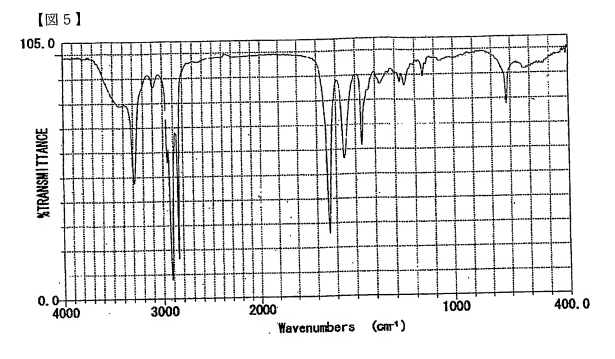
3000

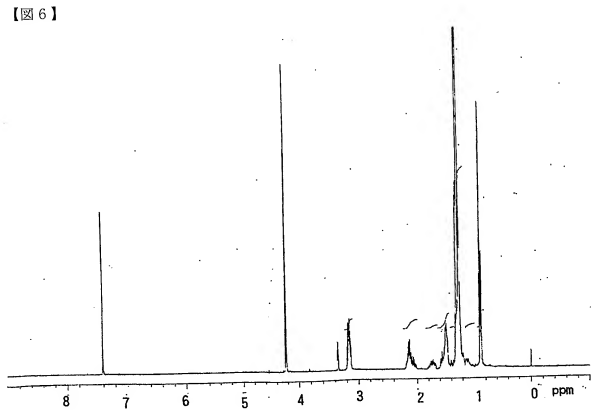




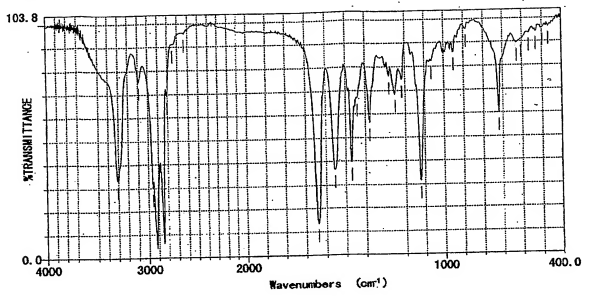
1000

(cm¹)

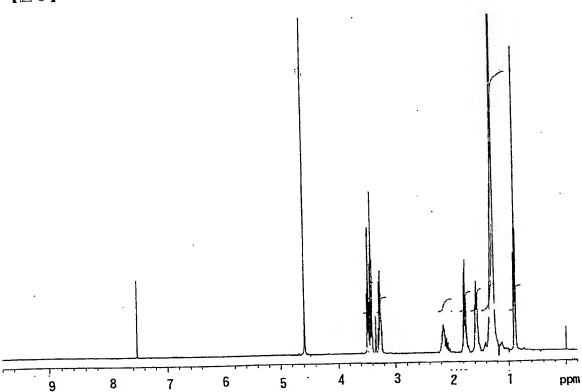




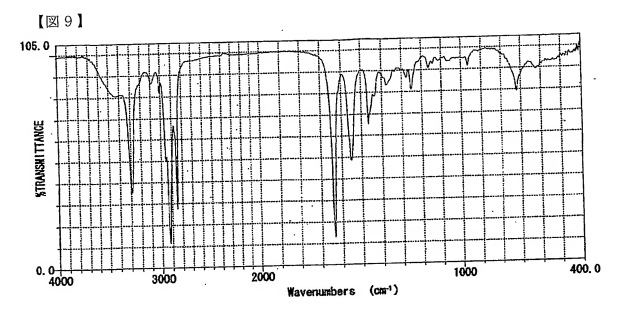




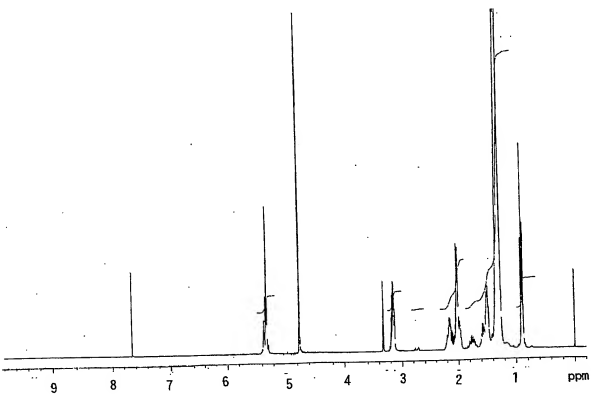
【図8】













【要約】

【課題】油性基材に対して優れたゲル化能を有し、ゲル強度が高く、透明性の良好なゲル 状組成物を与えるゲル化剤、及びゲル強度が高く、透明性の良好なゲル状組成物を提供す ること。

【解決手段】一般式(1)

【化1】

(式中、 R^1 、 R^2 及び R^3 はそれぞれ独立に水素原子又は炭素数 $1\sim3$ のアルキル基であ り、 R^1 、 R^2 及び R^3 の少なくとも一つは水素原子である。 R^4 、 R^5 及び R^6 は、それぞれ 独立にエーテル基、アミド基、エステル基、アミノ基及び水酸基の中から選ばれる少なく とも一種を含んでいてもよい全炭素数6~24の飽和もしくは不飽和の直鎖状又は分岐状 炭化水素基を示し、m、n及びpは、それぞれ独立に $0 \sim 3$ の整数を示す。) で表されるアミド化合物、このアミド化合物を含むゲル化剤である。

【選択図】なし

特願2004-056401

出願人履歴情報

識別番号

[000000918]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

1990年 8月24日

理由] 新規登録

東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

氏 名 花王株式会社